PRODUCTION OF ALPHA-OLEFIN LOW POLYMER

Publication number: JP8134131 Publication date: 1996-05-28

Inventor: ARAKI YOSHITAKE: NAKAMURA HIROFUMI; NANBA

YOSHIAKI; OKANO TAKESHI
Applicant: MITSUBISHI CHEM CORP

Classification:

- international: B01J31/12; C07B61/00; C07C2/30; C07C11/02;

C08F4/60; C08F4/69; C08F10/00; C10G50/00; C07B61/00; B01J31/12; C07B61/00; C07C2/100; C07C11/00; C08F4/00; C08F10/00; C10G50/00; C07B61/00; C08F4/69; B01J31/12; C07C2/30; C07C11/02; C08F10/00;

C10G50/00

- European:

Application number: JP19950173449 19950710

Priority number(s): JP19950173449 19950710; JP19940218477 19940913

Report a data error here

Abstract of JP8134131

PURPOSE: To industrially and advantageously obtain the subject low polymer in high yield and selectivity using a long-lived catalyst by bringing an &alpha-olefin into contact with a Cr-based catalyst comprising plural kinds of compounds containing a specific compound containing a halogen. CONSTITUTION: (A) An &alpha-olefin is to fet to a reactional system and (B) a catalyst system comprising a combination of respective catalytic amounts of (BI) a Crompound. (BII) a compound containing nitrogen which is an amine, an amide or an imide, (BII) an alkylaluminum compound and a compound containing a halogen which is straight-chain hydrocarbons substituted with Y=3 halogens such as a compound of the formula [X<1> to X<8> are each H or the halogen and three or more of the X+1 to X<5> are the halogens; (1) is 0-3] is used as a chromium-based catalyst. The components (BI) to (BIV) of the component (BI) before making both the components (A) and (B) coexist and initiating the low polymerizing reaction in a reactional solvent and the component (A) is brought into contact threwith to afford the oblective low polymer.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

(19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号 特開平8-134131

(43)公開日 平成8年(1996)5月28日

(51) Int.Cl. ⁶	識別記号	庁内整理番号	FΙ	技術表示箇所
C 0 8 F 4/69	MFG			
B 0 1 J 31/12	X			
C 0 7 C 2/30				
11/02		9546-4H		
C 0 8 F 10/00				
		審查請求	未請求 請求	頃の数12 OL (全 16 頁) 最終頁に続く
(21)出願番号	特顧平7-173449		(71)出順人	000005968 三菱化学株式会社
(22)出版日	平成7年(1995)7月	110FI		東京都千代田区丸の内二丁目 5番 2号
(EE) program	1/001 (2000) 17		(72)発明者	
(31)優先権主張番号	特顧平6-218477			岡山県倉敷市湖通三丁目10番地 三菱化学
(32)優先日	平6 (1994) 9月13日	3		株式会社水島開発研究所内
(33)優先権主張国	日本 (JP)		(72)発明者	中村 宏文
				岡山県倉敷市潮通三丁目10番地 三菱化学
				株式会社水島開発研究所内
			(72)発明者	難波 美明
				岡山県倉敷市潮通三丁目10番地 三菱化学
				株式会社水島開発研究所内
			(74)代理人	弁理士 長谷川 啖司
				最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 α-オレフィン低重合体の製造方法

(57) 【要約】

【課題】 煩雑な操作なしで工業的有利に1-ヘキセン 等のα-オレフィン低重合体を高収率かつ高選択率で、 更に触媒活性の経時劣化を改善して製造することが出来 る、α-オレフィン低重合体の製造方法を提供する。 【解決手段】 クロム系触媒として、少なくとも、クロ ム化合物、窒素含有化合物、アルキルアルミニウム化合 物及び3個以上のハロゲン原子で置換された炭素数2以 上の直鎖状炭化水素類の各輪媒量の組み合わせから成る 触媒系を使用し、反応溶媒中、クロム化合物とアルキル アルミニウム化合物とが予め接触しない態様でαーオレ フィンとクロム系触媒とを接触させてαーオレフィンの 低重合を行うことを特徴とする。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 クロム系触媒を使用するα-オレフィン の低重合体の製造方法において、クロム系伸媒として、 少なくとも、クロム化合物 (a)、アミン、アミド及び イミドからなる群から選ばれる1種以上の窒素含有化合 物(b)、アルキルアルミニウム化合物(c)及びハロ ゲン含有化合物 (d) の各触媒量の組み合わせから成る 触媒系を使用し、反応溶媒中、上記の各成分(a)~ (d) とα-オレフィンとが同時に存在して低重合反応 ルミニウム化合物 (c) とが接触しない能様で、上記の 各成分(a)~(d)を反応系に供給して α -オレフィ ンと接触させ、α-オレフィン低重合体を製造する方法 であって、該ハロゲン含有化合物 (d) が3個以上のハ ロゲン原子で置換された炭素数2以上の直鎖状炭化水素

1

類であることを特徴とするα-オレフィン低重合体の製 【請求項2】 直鎖状炭化水素類が、飽和炭化水素類で ある請求項1に記載のα-オレフィン低重合体の製造方

【糖求項3】 ハロゲン含有化合物(d)が、隣接する 2個の炭素原子に3個以上のハロゲン原子が置換した直 鎖状炭化水素類である請求項1又は2に記載のα-オレ フィン低重合体の製造方法。

【請求項4】 ハロゲン含有化合物(d)が、下記一般 式(I)で表される請求項3に記載のα-オレフィン低 重合体の製造方法。

(化1)

造方法。

$$\begin{array}{c|ccccc}
X_1 & X_4 & X_6 \\
X_2 & -C & -C & --(C)_{\frac{1}{6}} & X_8 & (1) \\
X_1 & X_2 & X_3 & X_4
\end{array}$$

(一般式(I)中、X:~X。はそれぞれ独立して水素 原子又はハロゲン原子を表し、X:~X:の内少くとも 3個はハロゲン原子であり、1は0~8である。) 【請求項5】 ハロゲン含有化合物(d)が、下記一般 式(II)で表される誘水項3に記載のαーオレフィン低 重合体の製造方法。

Hala

(一般式 (II) 中、Hal: ~Hal。はハロゲン原子 を表し、X。~X。はそれぞれ独立してハロゲン原子又 は水素原子であり、mは0~8である。)

【請求項6】 ハロゲン含有化合物(d)が、下記一般 式 (III)で表される請求項3に記載のα-オレフィン低 重合体の製造方法。

UE31 HaI4 Hals Hal,

(一般式 (III)中、Hal, ~Hal, はハロゲン原子 を表し、 $X_{14} \sim X_{17}$ はそれぞれ独立してハロゲン原子又 は水素原子であり、nは0~8である。)

【請求項7】 クロム化合物(a)とアルキルアルミニ が開始される前には、クロム化合物 (a) とアルキルア 10 ウム化合物 (c) とを低重合反応時にαーオレフィンと 同時に接触させる請求項1~6の何わかに記載のαーオ レフィン低重合体の製造方法。

> 【請求項8】 ハロゲン含有化合物(d)、窒素含有化 合物(b)及びアルキルアルミニウム化合物(c)を含 む溶液中にαーオレフィン及びクロム化合物(a)を導 入する請求項1~6の何れかに記載のα-オレフィン低 重合体の製造方法。

【請求項9】 窒素含有化合物(b)及びアルキルアル ミニウム化合物 (c) を含む溶液中に、α-オレフィ 20 ン、ハロゲン含有化合物(d)及びクロム化合物(a) を導入する請求項1~6の何れかに記載のαーオレフィ ン低重合体の製造方法。

【請求項10】 $\alpha - オレフィンがエチレンであり、<math>\alpha$ -オレフィン低重合体が主として1-ヘキセンである請 求項1~9の何れかに記載のα-オレフィン低重合体の 製造方法。

【請求項11】 クロム化合物(a)とアルキルアルミ 二ウム化合物 (c) とを、エチレン圧約5~100kg /cm² の条件下で接触させる離求項10に記載のα-30 オレフィン低重合体の製造方法。

【請求項12】 クロム系触媒を使用するα-オレフィ ンの低重合体の製造方法において、クロム系触媒とし て、少なくとも、クロム化合物 (a)、アミン又は金属 アミド (b) 、アルキルアルミニウム化合物 (c) 及び ハロゲン含有化合物(d)の各触媒量の組み合わせから 成る触媒系を使用し、反応溶媒中、クロム化合物(a) とアルキルアルミニウム化合物 (c) とが予め接触しな い能様でαーオレフィンとクロム系伸棋とを接触させ て、α-オレフィン低重合体を製造する方法であって、 40 該ハロゲン含有化合物(d)が3個以上のハロゲン原子 で置換された炭素数2以上の直鎖状炭化水素類であるこ

【発明の詳細な説明】 [0001]

【発明の属する技術分野】本発明はα-オレフィン低重 合体の製造方法に関する。詳しくは、経時劣化が改善さ れた触媒を使用して、高収率かつ高選択率で工業的有利 にα-オレフィン低重合体を製造する方法に関する。 [00021

とを特徴とするα-オレフィン低重合体の製造方法。

50 【従来の技術】従来、エチレン等のα-オレフィンの低

(3)

重合方法として、特定のクロム化合物と特定の有機アル ミニウム化合物との組み合わせからなるクロム系触媒を 使用する方法が知られている。例えば、特欄平3-12 8904号公報には、クロム-ピロリル結合を有するク ロム含有化合物と金属アルキル又はルイス酸とを予め反 応させて得られた触媒を使用してαーオレフィンを三量 化する方法が記載されている。

【0003】また、南アフリカ特許ZA93/0350 には、クロム化合物、ピロール含有化合物、金属アルキ ル化合物及びハライド源を共通の溶媒中で混合すること 10 状炭化水素類であることを特徴とするα-オレフィン低 により得られた触媒系を使用して、α-オレフィンを低 重合する方法が記載されている。本発明者らの一部は先 に特願平6-139024号において、クロム化合物、 アミン又は金属アミド、アルキルアルミニウム化合物、 及びハロゲン含有化合物をαーオレフィンと特定の能様 で接触させることにより、α-オレフィンの低重合反応 を行う方法を提案した。

[0004]

【発明が解決しようとする課題】しかしながら、南アフ 広初期の触媒活件は高いものの経時劣化が激しく、 反応 時間を長くとれない為に使用する触媒量が多くなり、触 煤コストが高いという欠点があり、しかも触媒の前調製 工程及び触媒の単離工程を必要とし、操作が煩雑である ばかりか、全体の製造プロセスに要する建設費が高いと いう欠点がある。

【0005】また、特願平6-139024号に記載さ れた方法によれば、特にエチレンの低重合反応により1 ヘキセンを高選択率かつ、高活性で得ることができる。 が、工業的に使用するためには、触媒の経時劣化の点で 30 更に改善することが望まれる。本発明は上記実情に鑑み なされたものであり、その目的は、経時劣化が大幅に改 善された触媒を使用し、煩雑な操作なしで工業的有利に 1-ヘキセン等のα-オレフィン低重合体を高収率かつ 高選択率で製造することができるα-オレフィン低重合 体の製造方法を提供することにある。

[0006]

【課題を解決するための手段】本発明者らは上記の目的 を達成すべく鋭音検討を重ねた結果、特定のハロゲン化 炭化水素類を含む特定のクロム系触媒を特定の接触能様 40 で使用するならば、α-オレフィンの低重合反応、特 に、エチレンの三量化を主体とする低重合反応が、高活 性に進行して、高純度のα-オレフィン低重合体、特に 1-ヘキセンが生成するとの知見を得た。

【0007】本発明は上記の知見を基に完成されたもの であり、その要旨は、クロム系触媒を使用するα-オレ フィンの低重合体の製造方法において、クロム系触媒と して、少なくとも、クロム化合物(a)、アミン、アミ ドルパイミドからなる群から選ばれる1種以上の窒素含 びハロゲン含有化合物(d)の各触媒量の組み合わせか ら成る触媒系を使用し、反応溶媒中、上記の各成分 (a) ~ (d) とα-オレフィンとが同時に存在して低 重合反応が開始される前には、クロム化合物 (a) とア ルキルアルミニウム化合物 (c) とが接触しない態様 で、上記の各成分 (a) ~ (d) を反応系に供給してα オレフィンと接触させ、αーオレフィン低重合体を製 造する方法であって、該ハロゲン含有化合物 (d) が3 個以上のハロゲン原子で置換された炭素数 2 以上の直鎖 重合体の製造方法、に存する。

[0008]

【発明の実施の形態】以下、本発明をより詳細に説明す る。本発明においては、クロム系触媒として、少なくと も、クロム化合物 (a) と特定の窒素含有化合物 (b) とアルキルアルミニウム化合物(c)と3個以上のハロ ゲン原子で置換された炭素数2以上の直鎖炭化水素額 (d) の組み合わせからなる触媒系を使用する。

【0009】本発明で使用されるクロム化合物 (a) リカ特許 Z A 9 3 / 0 3 5 0 に記載された方法では、反 20 は、一般式 C r X n で表される。但し、該一般式中、X は、任意の右機基または無機基もしくは除件原子、 n は 1から6の整数を表し、そして、nが2以上の場合、X は同一又は相互に異なっていてもよい。クロムの価数は 0価ないし6価であり、上記一般式中のnとしては2以 上が好ましい。

> 【0010】上記有機基としては、炭素数が通常1~3 0 の各種の基が挙げられる。具体的には、炭化水素基、 カルポニル基、アルコキシ基、カルポキシル基、β-ジ ケトナート基、β-ケトカルポキシル基、β-ケトエス テル基およびアミド基等が例示される。炭化水素基とし てはアルキル基、シクロアルキル基、アリール基、アル キルアリール基、アラルキル基、シクロペンタジエニル 基等が挙げられる。上記無機基としては、硝酸基、硫酸 基などのクロム塩形成基が挙げられ、除性原子として は、酸素、ハロゲン等が挙げられる。

【0011】好ましいクロム化合物は、アルコキシ塩、 カルボキシル塩、βージケトナート塩、βーケトエステ ルのアニオンとの塩、またはクロムハロゲン化物であ り、具体的には、クロム (IV) - t - プトキシド、クロ ム (III)アセチルアセトナート、クロム (III)トリフル オロアセチルアセトナート、クロム (III)ヘキサフルオ ロアセチルアセトナート、クロム (III) (2, 2, 6, 6 −テトラメチル−3、5 −ヘプタンジオナート)、C r (PhCOCHCOPh) s (ここでPhはフェニル 基を示す。)、クロム(II)アセテート、クロム(III) アセテート、クロム (III) - 2 - エチルヘキサノエー ト、クロム (III)ベンゾエート、クロム (III)ナフテネ ート、Cr (CH₃ COCHCOOCH₃)₃、塩化第 一クロム、塩化第二クロム、臭化第一クロム、臭化第二 有化合物(b)、アルキルアルミニウム化合物(c)及 50 クロム、ヨウ化第一クロム、ヨウ化第二クロム、フッ化

5 第一クロム、フッ化第二クロム等が挙げられる。

【0012】また、上記のクロム化合物と電子供与体と からなる錯体も好流に使用することができる。個子供与 体は、例えば窒素、酸素、リンまたは硫黄を含有する化 合物の中から選択される。上記窒素含有化合物として は、ニトリル、アミン、アミド等が挙げられ、具体的に は、アセトニトリル、ピリジン、ジメチルビリジン、ジ メチルホルムアミド、N-メチルホルムアミド、アニリ ン、ニトロベンゼン、テトラメチルエチレンジアミン、 ジエチルアミン、イソプロピルアミン、ヘキサメチルジ 10 担持して使用することもできるが、担体に担持させず シラザン、ピロリドン等が挙げられる。

【0013】酸素含有化合物としては、エステル、エー テル、ケトン、アルコール、アルデヒド等が挙げられ、 具体的には、エチルアセテート、メチルアセテート、テ トラヒドロフラン、ジオキサン、ジエチルエーテル、ジ メトキシエタン、ジグライム、トリグライム、アセト ン、メチルエチルケトン、メタノール、エタノール、ア セトアルデヒド等が挙げられる。

【0014】リン含有化合物としては、ヘキサメチルホ リエチルホスファイト、トリプチルホスフィンオキシ ド、トリエチルホスフィン等が例示される。一方、硫黄 含有化合物としては、二硫化炭素、ジメチルスルホキシ ド、テトラメチレンスルホン、チオフェン、ジメチルス ルフィド等が例示される。

【0015】従って、クロム化合物と電子供与体とから なる錯体例としては、ハロゲン化クロムのエーテル錯 体、エステル錯体、ケトン錯体、アルデヒド錯体、アル コール錯体、アミン錯体、ニトリル錯体、ホスフィン錯 rCls · 3THF (CCTTHFはテトラヒドロフラ ンを示す)、CrCl:・3DOX (ここでDOXはジ オキサンを示す)、CrCl: ・ (CH: CO: C(H - n) CrCls (CHs COs Cs Hs) C rCls · 3 (i - Cs Hr OH) , CrCls · 3 [CH₈ (CH₂) s CH (C₂ H₈) CH₂ OH], CrCl: ・3Pvd (ここでPvdはピリジンを示 Cls · 3 CHs CN] · CHs CN, CrCls · 3 d, CrC12 · 2 [(C2 H6) 2 NH], CrC1 2 · 2 CH3 CN, CrC12 · 2 [P (CH3) 2 P h] 等が挙げられる。

【0016】クロム化合物としては、炭化水素溶媒に可 溶な化合物が好ましく、クロムのβ-ジケトナート塩、 カルボン酸塩、β-ケトエステルのアニオンとの塩、β - ケトカルボン酸塩、アミド錯体、カルボニル錯体、カ ルベン錯体、各種シクロペンタジエニル錯体、アルキル 錯体、フェニル錯体等が挙げられる。クロムの各種カル ボニル錯体、カルベン錯体、シクロベンタジエニル錯 50 メチルビロリド)等が挙げられる。

体、アルキル錯体、フェニル錯体等としては、Cr (C O) 6 , (C6 H6) Cr (CO) 5 , (CO) 6 Cr (=CCH₃ (OCH₃)), (CO)₅ Cr (=CC4 Hs (OCHs)), CpCrCls (ZZTCpH シクロベンタジエニル基を示す。)、(Cp*CrC1 CH:): (ここでCp*はペンタメチルシクロペンタ ジエニル基を示す。)、(CH:)。CrC1等が例示 される。

【0017】クロム化合物は、無機酸化物などの担体に に、他の触媒成分と組み合わせて使用するのが好まし い。すなわち、本発明においてクロム系触媒は、後述す る特定の接触態様で使用されるが、かかる態様によれ ば、クロム化合物の相体への担持を行なわなくとも高い 触媒活性が得られる。そして、クロム化合物を担体に担 持させずに使用する場合は、複雑な操作を伴う担体への 担持を省略でき、しかも、担体の使用による総触媒使用 量(担体と触媒成分の合計量)の増大という問題をも回 避することができる。

スホルアミド、ヘキサメチルホスホラストリアミド、ト 20 【0018】本発明で使用する窒素含有化合物(b) は、アミン、アミド及びイミドからなる誰から選ばれる 一種以上の化合物である。本発明で使用するアミンは、 1級または2級のアミン、またはこれらの混合物であ る。1級アミンとしてはアンモニア、エチルアミン、イ ソプロピルアミン、シクロヘキシルアミン、ベンジルア ミン、アニリン、ナフチルアミン等が例示され、2級ア ミンとしては、ジエチルアミン、ジイソプロピルアミ ン、ジシクロヘキシルアミン、ジベンジルアミン、ピス (トリメチルシリル) アミン、モルホリン、イミダゾー 体、チオエーテル錯体等が挙げられる。具体的には、C 30 ル、インドリン、インドール、ピロール、2、5-ジメ チルピロール、3、4-ジメチルピロール、3、4-ジ エチルピロール、2、3、4-トリメチルピロール、 3、4-ジクロロピロール、2、3、4、5-テトラク ロロピロール、2-アセチルピロール、3,3',4, 4'-テトラメチルジピロロメタン、ピラゾール、ピロ リジン等が例示される。

【0019】本発明で使用するアミドの一つは、1級ま たは2級のアミンから誘導される金属アミド、またはこ れらの混合物であり、具体的には、1級又は2級のアミ PPhs 、CrCl2 ・2THF、CrCl2 ・2Pv 40 ンとIA族、IIA族、IIIA族、およびIVB族から選択 される金属との反応により得られるアミドである。かか る金属アミドとして、具体的には、リチウムアミド、ナ トリウムエチルアミド、カルシウムジエチルアミド、リ チウムジイソプロビルアミド、カリウムベンジルアミ ド、ナトリウムビス (トリメチルシリル) アミド、リチ ウムインドリド、ナトリウムピロリド、リチウムピロリ ド、カリウムピロリド、カリウムピロリジド、アルミニ ウムジエチルピロリド、エチルアルミニウムジピロリ ド、アルミニウムトリピロリド、リチウム(2.5-ジ (5)

【0020】本発明において、より好ましくは2級のア ミン、2級のアミンから誘導されるアミド、またはこれ らの混合物が使用される。2級のアミンとして、ピロー ル、2、5-ジメチルピロール、3、4-ジメチルピロ ール、2、3、4ートリメチルピロール、3、4ージク ロロピロール、2, 3, 4, 5-テトラクロロピロー ル、2-アセチルピロール、3、3'-4、4'-テト ラメチルジピロロメタンが好適であり、特にピロール又 は2,5-ジメチルピロールが好ましい。また、2級の ムピロリド、エチルアルミニウムジピロリド、アルミニ ウムトリピロリド、ナトリウムピロリド、リチウムピロ リド、カリウムピロリド、アルミニウム(2,5-ジメ チルピロリド)、エチルアルミニウムピス(2.5-ジ メチルピロリド)、アルミニウムトリス(2.5-ジメ チルピロリド)、ナトリウム(2,5-ジメチルピロリ ド)、リチウム(2、5-ジメチルピロリド)、カリウ ム (2, 5-ジメチルピロリド) が好適である。そし て、ピロール誘導体の中でも、ピロール環に炭化水素基 を有する誘導体が好ましい。

[0021] 本祭明で使用するアミドの他の一つ注線ア ミドである。本発明で使用する原フミドとしては、下記 一般式 (1) ~ (3) で表される化合物などが挙げられ る。なお、下記一般式 (1) ~ (3) は、便宜的に、本 祭明で使用する他の窒素合作化分であるイミドを引 に包含している。本発明で使用する酸フミド又はイミド 化合動とどでは、下記一般式 (1) ~ (3) で表される 化合動などが挙げられる。

[0022]

[(£4]

【0023】 一般式(1)中、M: は、水素原子または 原期東東の1A、IIA、IBもしくは IIIA 飲める選ば れる金原元素であり、R: は、水素原子、炭素数 1~3 0のアルキル基、アルケニル基、アラルキル基、関機基 を有していてもよいアリール基を支し、R: は、水素原 子、炭素数 1~3 0のアルキル基、アルケニル基、アラ ルキル基、置機基を有していてもよいアリール基、ヘテ ロ元素を含んでいてもよいアリール基。ステ ルキル基、置機基を有していてもよいアリール基、ステ ルギル基、で、アルケニルを、アラル 基C (一〇) R: (R: の定義はR: と同じであるが、 R! と異なっていてもよい) を表し、R! とR! とは環 を形成していてもよい。

[0024] [/k5]

[0025] 一般式(2) 中、M°及びM°は、水無原 ナまたは周期律表の1A、IIA、IBもしくは IIIA族 から選ばれる金属元素であり、R°及びR°は、水素原 子、炭素酸1~30のアルキル基、アルケェル基、アメ キルキル基 画数基を有していてもよいアリール基を表し、 R°2 R°とは限差形成していてもよく、Aは不飽和結 合を含んでいてもよいアリール基を表し、

は2.5 -ジメデルピロールが呼ましい。また。2数の アミンから誘導される金属アミドとしては、アルミニク 10 使アミド駆としては、パルミニク 10 サントリア・ステレアルミニウムジピロリド、アルミニク 10 サントリア・ステレアルミニクムジピロリド、アルミニク 10 サント・ステレアルミニクター 10 サント・ステレアルミニクター 10 サント・ステレアルミニクタム 10 ナント・ステレアルミニクター 10 カース・ステレアルミニクター 10 カース・ステレアルミニクター 10 カース・ステレビロリド)、アルミニクムトリス(2.5 -ジメデルピロリド)、ナトリウム(2.5 -ジメデルピロリド)、ナトリウム(2.5 -ジメデルピロリド)、ナトリウム(2.5 -ジメデルピロリド)、ナトリウム(2.5 -ジメデルピロリド)、ナトリウム(2.5 -ジメディルピロリド)、ナトリウム(2.5 -ジメデルピロリド)、オース・ステレアルミニクター 11 ステレアルロー 11 ステレアルコー 11 ステレアルコ

【0027】 イミド類としては、例えば、1,2-シウ ロヘキサンジカルボキシミド、スクシンイミド、フタル イミド、マレイミド、2,4,6ーピベリシントリオ 20 ン、ベルヒドロアゼシン-2,10ージオン、および、 これらと周期律表の IA、IIA、IBまたは IIIA 族の 金属との処分響が与れる。

[0028]

[化6]

$$R^8 - SO_2 - N - R^7$$
 ... (3)

【0029】一般式(3)中、M'は、水素原子または 別称を雇用するする。 IA、IIA、IBもしくは IIIA 販から選ば 別 和を雇用表すもあ、P: は、水原原子、炭素 製 1~3 0のアルキル基、アルケニル基、アラルキル基、 園美基 されしていてもよいアリール基 表され、本来原子、炭素数 1~3 0のアルキル基、アルケニル基、アラルキル基、 関係を育していてもよいアリール基、 ステラルキル基、 震然を変もしていてもよいアリール基、 ステラルギを入れていてもよいアリール基、 大学 2 (8° 0定機は R'と同じであるが、 R'と異なっていてもよい)を表し、R'と同じであるが、R'と異なっていてもよい)を表し、R'と同じであるが、R'と異なっていてもよい)を表し、R'と同じであるが、R'と異なっていてもよい)を表し、R'と同じであるが、R'と異なっていてもよい)を表し、R'と同じであるが、R'と異なっていてもよい)を表し、R'とR'とは現を形成していてもよい

[0030] 一般式 (3) で売されるスルホンアミド頼 およびスルホンイミド頼としては、例えば、ペンゼンス ルホンアミド、Nーメチルメタンスルホンアミド、ドー メチルトリフルオロメタンスルホンアミド、および、こ れらと関係性表の IA、IIA、IBまたは IIIA 第の金 服との超が挙げられる。

【0031】上記の酸アミド又はイミド化合物の中では、一般式 (1) で表される化合物が好ましく、特に、一般式 (1) 中の R² がアシル基C (=O) R³ を表し、R¹とR² とが概を形成しているイミド化合物が好 ましい。本発明で使用するアルキルアルミニウム化合物

(c) としては、下記一般式 (4) で示されるアルキル アルミニウム化合物が好適に使用される。

[0 0 3 2]

UE 71

$$R_{n}^{1} A 1 (OR_{n}^{2})_{n} H_{y} X_{q} \cdots (4)$$

[0033] 式(4)中、R:およびR2は、炭素数が 通常1~15、好ましくは1~8の炭化水素基であり、 互いに同一でも異なっていてもよく、Xはハロゲン原子 を表す。m、n、p及びqはそれぞれ数を表し、mは0 $a \le 3$ であって、m+n+p+q=3である。上記のア ルキルアルミニウム化合物としては、例えば下記一般式 (5) で示されるトリアルキルアルミニウム化合物、一 粉式 (6) で示されるハロゲン化アルキルアルミニウム

化合物、一般式(7)で示されるアルコキシアルキルア ルミニウム化合物、一般式 (8) で示される水素化アル キルアルミニウム化合物、などが挙げられる。なお、各 式中のR1 、XおよびR2 の定義はそれぞれ式(4)に

おけると同じである。

[0.034]

ME81

(ここでmは1.5≤m<3)

ニウム化合物が特に好ましい。

(ここでmは0 < m < 3、好ましくは1. 5 ≤ m < 3)

$$R^{1}_{n}$$
 A $1H_{3-n}$... (8)
(ここで加は $0 < m < 3$ 、好まじくは $1.5 \le m < 3$)

【0035】上記のアルキルアルミニウム化合物の具体 例としては、トリメチルアルミニウム、トリエチルアル ミニウム、トリイソプチルアルミニウム、ジエチルアル ミニウムモノクロリド、ジエチルアルミニウムエトキシ ド、ジエチルアルミニウムヒドリド等が挙げられる。ま た、これらのアルキルアルミニウム化合物は、2種以上 の混合物であってもよく、例えば、トリアルキルアルミ との混合物を用いることもできる。これらの中では、ボ リマーの副生が少ないという点で、トリアルキルアルミ

【0036】本発明で使用するハロゲン含有化合物 (d) としては、3個以上のハロゲン原子で置換された 炭素数 2 個以上の直鎖状炭化水素類、好主しくは、直鎖 状態和炭化水素類が用いられる。中でも隣接する2個の 炭素原子に3個以上のハロゲン原子が置換した直鎖状飽 和炭化水素類が好ましく、特に一般式(I)、(II)、

[0037]

[4:9]

【0038】 (一般式 (I) 中、X1~X8 はそれぞれ 独立して水素原子又はハロゲン原子を表し、X:~X: <m≤3、nは0≤n<3、pは0≤p<3、gは0≤ 10 の内少くとも3個はハロゲン原子であり、1は0~8で ある。)

[0039]

[化10]

(一般式 (II) 中、Hali ~Hal。はハロゲン原子 20 を表し、 X。 ~ X :。 はそれぞれ独立してハロゲン原子マ は水素原子であり、mは0~8である。)

[0040]

【0041】 (一般式 (III)中、Hal (~Hal; は ハロゲン原子を表し、Xu~Xuはそれぞれ独立してハ 30 ロゲン原子又は水素原子であり、nは0~8である。) また、ハロゲン含有化合物 (d) における間機基のハロ ゲン原子としては、塩素又は臭素、中でも活性、目的生 成物の選択性等総合的にみて塩素を用いるのが好まし い。一般式 (I) ~ (III)における1、mおよびnは、 各々0~3が好ましい。ハロゲン含有化合物(d)とし て、具体的には、1, 1, 1-トリクロロエタン、1, 2-トリクロロエタン、1、1、2、2-テトラク ロロエタン、ペンタクロロエタン、ヘキサクロロエタ ン、1、1、1-トリクロロプロパン、1、1、2、2 二ウム化合物とハロゲン化アルキルアルミニウム化合物 40 ーテトラクロロプロバン、1、1、1-トリクロロブタ ン、1、1、2、2-テトラクロロブタン、1、1、1 ートリクロロベンタン、1, 1, 2, 2-テトラクロロ ペンタン、1、1、1-トリプロモエタン、1、1、 2, 2-テトラプロモエタン等が挙げられ、特に、1, 1. 1-トリクロロエタン、ペンタクロロエタン、ヘキ サクロロエタン、1、1、2、2-テトラクロロエタン が好適である。

【0042】本発明においては、上記のハロゲン含有化 合物 (d) を用いることによって、触媒活性及び三量化 (III)で表される直鎖状ハロゲン化炭化水素類が好まし 50 物の選択率が著しく向上するだけでなく触媒活性の経時 (7)

劣化を改善できるという利点がある。本発明において は、上記の各触媒成分 (a) ~ (d) の各触媒量の組み 合せから成るクロム系触媒を使用して、反応密媒中でα - オレフィンの低重合反応を行なう。そして、反応溶媒 中、上記の各成分(a)~(d)と α -オレフィンとが 同時に存在して低重合反応が開始される前に、クロム化 合物 (a) とアルキルアルミニウム化合物 (c) とが接 触しない態様で、上記の各成分を反応系に供給してα-オレフィンと接触させ、α-オレフィンの低重合反応を 行なわせる。この接触態様を採用することにより、触媒 10 及びハロゲン含有化合物(d)を含む溶液中にクロム化 活性が著しく向上し、且つ、三量化物の選択率が非常に 高く、また、得られるαーオレフィン低重合体の含有量 も極めて高いという利点がある。

【0043】 クロム化合物(a) とアルキルアルミニウ ム化合物(c)とが予め接触する態様でクロム系触媒を 使用した場合にα-オレフィンの低重合反応の活性が低 くなる理由は、未だ詳らかではないが、次のように推定 される。すなわち、クロム化合物とアルキルアルミニウ ム化合物とを接触させた場合、クロム塩に配位している 配位子とアルキルアルミニウム化合物中のアルキル基と 20 ンを導入する方法。 の間で配位子交換反応が進行すると考えられる。そし て、かかる反応によって生成するアルキルークロム化合 物は、通常の方法で得られるアルキルークロム化合物と 異なり、それ自身では不安定である。そのため、アルキ ルークロム化合物の分解還元反応が優先して進行し、そ の結果、α-オレフィンの低重合反応に不適当な脱メタ ル化が惹起され、α-オレフィンの低重合反応活性が低 下すると考えられる。

【0044】この特定の接触態様において、触媒活性及 び目的生成物の選択率を向上させるためには、高濃度の 30 α -オレフィンを用いることが好ましい。具体的には、 反応溶媒中のα-オレフィン濃度が、通常5~100m o1%、好ましくは10~100mo1%、特に好まし くは20~100mol%の条件下で、クロム系触媒と α -オレフィンとを接触させることが好ましい。特に、 α-オレフィンとしてエチレン等の低沸点 α-オレフィ ンを用いる場合には、α-オレフィン圧が通常、約3~ 250kg/cm²、好ましくは約5~100kg/c m²、更に好ましくは約5~50kg/cm²の条件下 で、接触させることが好ましい。このような条件下で接 40 触させることにより、触媒調製工程を経ることなく、α -オレフィンの低重合を行うことができる。

【0045】上記の特定の接触態様の具体例としては次 の(1)~(9)の態様を挙げることが出来る。なお、 以下の各溶液は、通常、反応溶媒を使用して調製され

(1) 窒素含有化合物 (b) 、アルキルアルミニウム化 合物(c)及びハロゲン含有化合物(d)を含む溶液中 にクロム化合物 (a) 及びαーオレフィンを導入する方 法。

12 【0046】(2)クロム化合物(a)、ハロゲン含有 化合物(d)および窒素含有化合物(b)を含む溶液中 にアルキルアルミニウム化合物 (c) 及び α -オレフィ ンを導入する方法。

(3) クロム化合物 (a) 及びハロゲン含有化合物 (d) を含む溶液中に窒素含有化合物(b)、アルキル アルミニウム化合物 (c) 及びα-オレフィンを導入す る方法。

【0047】(4)アルキルアルミニウム化合物(c) 合物 (a)、窒素含有化合物 (b) 及びαーオレフィン を導入する方法。

(5) クロム化合物 (a) 及び窒素含有化合物 (b) を 含む溶液中にアルキルアルミニウム化合物(c)、ハロ ゲン含有化合物 (d) 及びα-オレフィンを導入する方

【0048】(6)窒素含有化合物(b)及びアルキル アルミニウム化合物(c)を含む溶液中にクロム化合物 (a) 及びハロゲン含有化合物 (d) 及びα-オレフィ

(7) アルキルアルミニウム化合物 (c) を含む溶液中 に、クロム化合物 (a)、窒素含有化合物(b)、ハロ ゲン含有化合物 (d) 及びα-オレフィンを導入する方

【0049】(8)クロム化合物(a)を含む溶液中に ハロゲン含有化合物(d)、窒素含有化合物(b)、ア ルキルアルミニウム化合物(c)及びα-オレフィンを 導入する方法。

(9) α-オレフィンの低重合反応時に、クロム化合物 (a) とアルキルアルミニウム化合物 (c) とをαーオ レフィンと同時に各々独立に反応系に供給する方法。こ の場合、クロム化合物 (a)、窒素含有化合物 (b)、 アルキルアルミニウム化合物(c)、ハロゲン含有化合 物 (d) 及びαーオレフィンをそれぞれ同時に独立に反 応系に導入する方法、を採ることもできる。

【0050】本発明において、「反応開始前にクロム化 合物とアルキルアルミニウム化合物とを接触させない態 様」とは、反応の開始時のみならず、その後の追加的な αーオレフィン及び触媒成分の反応器への供給において もかかる態様が維持されることを意味する。しかし、上 記の特定の接触態様は、触媒成分からの触媒系の形成の 際に要求される好ましい態様であり、触媒系が形成され た後は無関係である。従って、上記の熊様による触媒系 の形成を経た後に反応系から回収された触媒液を反応系 に循環させることは、上記の接触態様に反することでは ない.

【0051】本発明において、反応系中のクロム化合物 (a) の存在量は、溶媒1リットル当たり、通常1×1 0-1~0.5mol, 好ましくは5×10-1~0.2m 50 ol、更に好ましくは1×10-6~5×10-2molの 範囲とされる。窒素含有化合物 (b) の存在量は、溶媒 1リットル当たり、通常1×10⁻⁷~0.1mol、好 ましくは5×10-7~5×10-3mol. 更に好ましく は1×10-6~1×10-2molの範囲とされる。アル キルアルミニウム化合物 (c) の存在量は、溶媒1リッ トル当たり、1×10-7~7×10-2mol、好ましく は5×10-7~5×10-2mo1、更に好ましくは1× 10-6~1×10-2molの範囲とされる。ハロゲン含 有化合物 (d) の存在量は、溶媒1リットル当たり、通 5×10-2mol. 更に好主しくは1×10-4~1×1 0-2 molの範囲とされる。

【0052】本発明において、反応系中のクロム化合物 (a)、窒素含有化合物(b)、アルキルアルミニウム 化合物(c)及びハロゲン含有化合物(d)のモル比 (a): (b): (c): (d)は、通常、1:0.1 ~100:0.1~500:0.1~100であり、 1:0.1~10:1~100:0.1~20がより好 ましく、1:1~5:5~50:1~10が特に好まし 合体として、例えば、ヘキセンを90%以上(全生成量 に対する割合)の収率で製造することが出来、しかも、 ヘキセン中の1-ヘキセンの含有量を99%以上に高め ることが出来る。

【0053】本発明において、原料のαーオレフィンと しては、炭素数 2~30の置換または非置換のα-オレ フィンが使用される。具体的には、エチレン、プロピレ ン、1-プテン、1-ヘキセン、1-オクテン、3-メ チル-1-プテン、4-メチル-1-ペンテン等が挙げ られる。特に、原料α-オレフィンとしてエチレンが好 30 実施例1 適であり、エチレンからその三量体である1-ヘキセン を高収率かつ高選択率で得ることが出来る。

【0054】本発明において、反応溶媒としては、プタ ン、ペンタン、3-メチルペンタン、ヘキサン、ヘブタ ン、2-メチルヘキサン、オクタン、シクロヘキサン、 メチルシクロヘキサン、デカリン等の炭素数1~20の 錯状または脂環式の飽和炭化水素、ペンゼン、トルエ ン、キシレン、エチルペンゼン、メシチレン、テトラリ ン等の芳香族炭化水素などが使用される。これらは、単

【0055】また、反応溶媒として、反応原料のα-オ レフィンそれ自体または主原料以外のαーオレフィンを 使用することも出来る。α-オレフィンは、低重合反応 の開始前に触媒成分として触媒系に組み込むことも出来 る。反応溶媒用としては、炭素数が4~30のα-オレ フィンが使用されるが、常温で液状のα-オレフィンが 特に好ましい。

[0056] 特に、溶媒としては、炭素数が4~7の鎖

これらの溶媒を使用することにより、ポリマーの副生を 抑制することが出来、更に、脂環式飽和炭化水素を使用 した場合は、高い無謀活性が得られるという利点があ る。反応温度は、通常 0~250℃、好ましくは10~ 150℃、更に好ましくは20~100℃である。-方、反応圧力は、通常、3~250kg/cm2の範囲 から選択し得るが、好ましくは、約5~100kg/c m2 の圧力である。そして、滞留時間は、通常1分から 20時間、好ましくは0.5~6時間の範囲とされる。 常1×10-7~0, 1mo1、好ましくは5×10-7~ 10 反応形式は、回分式、半回分式または連続式のいずれで あってもよい。

14

[0057] また、反応時に水素を共存させるならば、 触媒活性及び三量体の選択率の向上が認められるので好 ましい。共存させる水素の量は、水素分圧として、消常 1~100kg/cm²、好ましくは1~80kg /cm2 の範囲とされる。反応液中の副生ポリマーの分 離除去は、公知の間液分離装置を適宜使用して行なわ れ、回収されたα-オレフィン低重合体は、必要に応じ て精製される。精製には、通常、蒸留精製が採用され、 い。かかる特定条件の結合により、α-オレフィン低重 20 本発明においては使用されるハロゲン含有化合物の量が 少なく、かつ分解生成物が少ないため目的とする成分を 高純度で回収することができる。本発明においては、特 に、エチレンから高純度の1-ヘキセンを工業的有利に 製造することができる。

[0058]

【実施例】以下、本発明の具体的態様を実施例および比 較例により更に詳細に説明するが、本発明は、その要旨 を越えない限り以下の実施例によって限定されるもので はない。

(8)

120℃の乾燥器で加熱乾燥した2Lのオートクレーブ を熱時に組み立て、真空窒素置像した。このオートクレ ープには5kg/cm2 G耐圧の破裂板を備えた触媒フ ィード管を取り付けておいた。シクロヘキサン(730 m1)、2、5-ジメチルピロール(0、140mmo 1) のn-ヘプタン溶液、1, 1, 2, 2-テトラクロ ロエタン (15, 7mg, 0, 093mmol) のn-ヘプタン溶液、およびトリエチルアルミニウム(0.7 0mmo1) のn-ヘプタン溶液をオートクレーブ胴側 独で使用する他、混合溶媒として使用することも出来 40 にこの順で仕込み、一方、触媒フィード管にクロム(II I) - 2 - エチルヘキサノエート (22, 5 mg、0、0 47mmo1) のn-ヘプタン溶液を仕込んだ。n-ヘ プタンの全体量は20mlであった。この時点では、ク ロム化合物とトリエチルアルミニウムとは接触していな

【0059】 先ず、オートクレーブを80℃に加熱し、 次いで、80℃でエチレンを触媒フィード管より導入し た。エチレン圧により破裂板が破裂し、クロム化合物が オートクレーブ胴側に進入されエチレンの低重合が開始 状飽和炭化水素または脂環式飽和炭化水素が好ましい。 50 された。エチレンを全圧が35kg/cm²になるまで 15

導入し、以後、全圧を35kg/cm2 に、反応温度を 80℃に維持した。

【0060】所定の反広時間後にそれぞれ反応液をサン プリングした。反応後オートクレーブの圧力を解除して 脱ガスを行った後、ろ渦機によって反応液中の副生ポリ マー(主としてポリエチレン)を回収した。ガスクロマ トグラフィーによる α-オレフィン低重合体の組成分析 の結果を表-1に示す。

【0061】比較例1

ルマニウム (GeCl+ 20.0mg、0.093m mo1)を使用したこと以外は実施例1と同様に反応を 行った。結果を表-2に示す。

比較例2 1、1、2、2-テトラクロロエタンの代りに四塩化炭

素 (CC1+ 14.4mg、0.093mmol)を 使用したこと以外は実施例1と同様に反応を行った。結 果を表ー3に示す。

【0062】実施例2

1. 1. 2. 2-テトラクロロエタンの使用量を39. 20 は、10.4wt% (分析値) であった。 2mg (0. 234mmol) としたこと以外は実施例 1と同様に反応を行った。結果を表-4に示す。 実施例3

溶媒に n - ヘプタン (750ml) を用いたこと以外は 実施例2と同様に反応を行った。結果を表-5に示す。

[0063] 塞施翎4

各触媒成分の使用量を表-6に示したように変更したこ と以外は実施例3と同様に反応を行った。結果を表-6 に示す。

実施例 5

1、1、2、2-テトラクロロエタンの代りに1、1、 1-トリクロロエタン (12. 1mg、0.093mm 1, 1, 2, 2-テトラクロロエタンの代りに四塩化ゲ 10 o 1) を使用したこと以外は実施例 3と同様に反応を行 った。結果を表-7に示す。

> 【0064】各表中、溶媒の種類の「HP」はn-ヘブ タン、「CHX」はシクロヘキサンを表し、Cr化合物 の種類のCr (2 EHA) a はクロム (III)-2-エチ ルヘキサノエートを表し、2.5-DMPvは2.5-ジメチルピロールを表す。また、触媒効率の単位は、g - α-オレフィン/g-クロム、触媒活性の単位は、g $-\alpha$ -オレフィン/ α -クロム・hrである。また、本 発明で使用したクロム化合物中のクロム金属の含有率

[0 0 6 5]

【表1】

	表-1			
		実施例 1		
溶媒の種類 (景: ml)	СН	CHX (730) +HP (20)		
Cr化合物の種類		Cr (21	SHA)8	
Cr合物量 (mg)		22.	5	
Cr化合物 (muol)(a)		0. (4 7	
2, 5-DMPy (mmol) (b)		0.	4 0	
Et ₃ Al (mol) (c)		0. 3	701	
ハロゲン化合物の桂類	1, 1,	2, 2-3	トトラクロロ	コエタン
ハロゲン化合物 (mxol) (d)	0. 093			
触媒成分モル比(a:b:c:d)		1:3:	5:2	
反応時間 (Hr)	0.5 1.0 1.5 2.0			2.0
<生成物量 (g) >	83.9 211.0 358.0 477.8			477.8
<組成分布 (nt%)> C 4	2. 2	1.0	0.7	0.8
Cg全体	81.8	87. 6	89. 9	90.7
C g 中の 1 - ヘキセン会量(wt li)	95.0 97.5 98.3 98.6			98.6
C ₈	1.3	1.0	0.8	0.7
C10-20	14.5 10.4 8.4 7.5			7.5
C ₂₂₋₃₀	0	0	0	0
耐生PE	0.1			0.1
<触媒効率>	35, 842	90, 169	153, 141	204. 188
<触媒活性>	71, 683 90, 169 102, 094 102, 077			

[0066] [表2]

19

表-2

	比較例1			
溶媒の種類 (量:ml)	CH	(730)	+HP (20)
Cr化合物の種類		Cr (2)	BHA)8	
Cr合物量 (ag)		22.	5	
Cr化合物 (manol)(a)		0.	0 4 7	
2, 5-DMPy (moi) (b)		0.	140	
Et ₃ Ai (moi) (c)		0.	701	
ハロゲン化合物の柱類	四塩化ゲルマニウム			
ハロゲン化合物 (anoi) (d)	0. 093			
触媒成分モル比(a:b:c:d)	1:3:15:2			
反応時間(Hr)	0.5 1.0 1.5 2.0			
<生成物量 (g) >	149.5 194.8 208.2 267.0			267.0
<組成分布 (wt%) > C 4	0.03	0. 03	0.03	0.03
C & 全体	95. 8	95.7	95.4	96.0
C g 中の1-ヘキセン含量(will)	99. 2	99. 3	99. 4	99. 4
C 8	0.5	0.5	0.5	0.4
C 10-20	3.4	3.5	3.8	3.3
C 22-30	0 0 0 0			0
別生PE	0.15			0. 15
<触媒効率>	63, 873 83, 230 88, 991 114, 108			
<触媒活性>	127, 745	83, 230	59. 327	57, 054

[0067] [表3]

(12) 特別平8-134131

21		22
	+ 0	

	比較例 2			
溶媒の種類(量: =1)	СН	(730)	+HP ((0)
Cr化合物の種類		Cr (21	SHA) ₈	
Cr合物量 (mg)		2 2.	5	
Cr化合物 (mmn1)(a)		0. (4 7	-
2. 5-DMPy (moi) (b)		0.	4 0	
Et ₃ Al (mol) (c)		0. 1	701	
ハロゲン化合物の種類	四塩化炭素			
ハロゲン化合物 (moi) (d)	0.093			
触媒成分モル比 (a:b:c:d)	1:3:15:2			
反応時間(H r)	0.5	1.0	1.5	2.0
<生成物量 (g) >	124.1	168.5	195. 9	250.8
<組成分布(vt%)> C 4	0.02	0.02	0.02	0.02
C g 全体	96. 2	96. 2	96.0	96.1
C g 中の 1 - ヘキセン含量(wt%)	99.3	99. 4	99.4	99.5
C 8	0.5	0.5	0.5	0.5
C 10-20	2.9	2.9	3.1	3.0
C 22-30	0	0	0	0
副生PE	0.19			
<触媒効率>	53, 020	71.995	83. 726	107. 176
<触媒活性>	106, 039	71, 995	55, 817	53, 588

[0068] [表4]

特開平8-134131

24

23

実施 例 2 溶媒の種類(量:al) CHX(730) + HP(20) Cr化合物の理解 Cr (2EHA)₃ Cr合物量 (mg) 22. 5 Cr化合物 (manl)(a) 0. 047 2, 5-DMPy (maol) (b) 0.140 Et 3 Al (mol) (c) 0.701 ハロゲン化合物の種類 1.1.2.2-テトラクロロエタン ハロゲン化合物 (zmol) (d) 0. 234 触媒成分モル比 (a:b:c:d) 1:3:15:5 反応時間(Hr) 1.5 1.0 2.0 <生成物量 (g) > 336.2 408.3 555.5 <組成分布 (wt%)> C4 0.1 0.1 0.2 Ce全体 91.1 91.2 92.7 Ca中の1-ヘキセン含量(wt%) 98.8 98.9 99 n C₈ 0.6 0.6 0.5 C10-20 8.0 7.9 6.5 C 22 - 30 0 0 0 刷生PE 0.1 <触媒効率> 143, 660 | 174, 500 | 237, 392 <触媒活性> 143, 660 116, 333 118, 696

[0069] [表5]

25	

	5	建油例 9	3	
溶媒の種類 (量:al)	H	(750)		
C r 化合物の種類	Cr	(2 EHA)	3	
Cr合物量 (mg)		2. 5		
Cr化合物 (man1) (a)		0.047		
2, 5-DMPy (mo1) (b)		. 140		
E t 3 A 1 (rmol) (c)		701		
ハロゲン化合物の種類	1, 1, 2, 2	テトラクロ	コロエタン	
ハロゲン化合物 (nmol) (d)). 234		
触媒成分モル比(a:b:c:d)	1:3:15:5			
反応時間 (Hr)	1.0	1.5	2.0	
<生成物量(g)>	391.8	512.9	616.1	
<組成分布 (wt%) > C ₄	0. 3	0. 2	0.3	
C 8 全体	91.1	91. 2	91.2	
C g 中の1 - ヘキセン含量(wl %)	98.3	98. 6	98. 8	
C ₃	0.6	0.5	0.5	
C 10-20	7.9	8.0	8.0	
C 22-30	0	0	0	
副生PB	-	-	-	
<触媒効率>	167, 442	219, 186	263, 298	
<触媒活性>	167, 442	146, 124	131, 649	

[0070] [表6]

特開平8-134131

28

27

表	表-6				
	5	医施例 4			
溶蝶の種類 (最:al)	н	(750)			
Cr化合物の種類	Сr	(2 EHA)	3		
Cr合物量 (mg)		15			
Cr化合物 (mmol)(a)		0.031			
2, 5-DMPy (mag) (b)	1). 093			
Et 3 Al (mol) (c)		0.470			
ハロゲン化合物の複類	1. 1. 2. 2	テトラクロ	コロエタン		
ハロゲン化合物 (mmol) (d)	0. 156				
触媒成分モル比(a:b:c:d)	1	3:15:	5		
反応時間(Hr)	1.0	1.5	2. 0		
<生成物量 (g) >	245.4 409.8 493.9				
<組成分布 (wt%) > C ₄	0. 3	0. 2	0.3		
Cg全体	90.2 92.1 92.1		92. 1		
C g 中の1-ヘキセン含量(wt%)	中の1-ヘキセン含量(#t%) 98.1 98.6 98		98. 8		
C ₈	0.7	0.6	0.6		
C 10-20	8.7	7.0	7.0		
C ₂₂₋₃₀	0	0	0		
M生PE	-	-	0.024		
<触媒効率>	157, 309	262, 723	316, 622		
<触媒活性>	157, 309	175, 149	158, 311		

[0071] 【表7】 (16) 特開平8-134131 30

表-7

	5	医施例:	5
溶媒の種類(量:ml)	I	IP (75))
Cr化合物の種類	Cr	(2 E H A)	3
Cr合物量 (mg)	:	2 2. 5	
Cr化合物 (maoi) (n)		0.047	
2. 5-DMPy (mol) (b)		. 140	
Et ₃ Al (mol) (c)		0. 701	
ハロゲン化合物の種類	1, 1,	レートリクロ	コロエタン
ハロゲン化合物 (mmol) (d)	ン化合物 (mol) (d) 0.093		
触媒成分モル比 (a:b:c:d)	1:3:15:2		
反応時間 (Hr)	r) 1.0 1.5 2.		2.0
<生成物量 (g) >	355.4	404.7	537. 4
<組成分布 (mL%) > C 4	0.1	0.1	0. 1
C g 全体	91.6	90.5	92. 1
C ₆ 中の1-ヘキセン含量(wt%)	98.6	98.8	98. 9
C 8	0.5	0.5	0.4
C 10-20	7.9	8.9	7.4
C 22-30	0	0	0
副生PE	-	-	0.01
<触媒効率>	151. 863	172, 928	229, 678
<触媒活性>	151. 863	115. 285	114, 839

[0072]

工業的有利に1-ヘキセン等のα-オレフィン低重合体

29

を高収率かつ高選択率で製造することができ、更に、触 【発明の効果】本発明方法によれば、頻雑な操作なしで 30 媒活性の経時劣化を大幅に改善することができるという

点で工業的な利用価値が高い。

フロントページの続き

(51) Int. Cl. 6 識別記号 庁内整理番号 FΙ 技術表示箇所

6958-4H

C10G 50/00

// C07B 61/00 300

(72)発明者 岡野 丈志

岡山県倉敷市潮通三丁目10番地 三菱化学 株式会社水島開発研究所内